This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
 - TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
 - FADED TEXT
 - ILLEGIBLE TEXT
 - SKEWED/SLANTED IMAGES
 - COLORED PHOTOS
 - BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
 - GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

JD 2119366 MAY 1990

90-182403/24 A96 D22 F01 (A23) BIOM-28.10.88
BIOMATERIAL UNIVERS (TEIJ) *J0 2119-866-A
28.10.88-JP-271026 (07.05.90) A611-15/16 A611-17 A611-27
C08g-63/18 D01d-04/02 D01f-06/62
Medical fibrous material used as suturing thread - composed of copolymer comprising epsilon caprolactone units and lactide units
C90-079313

Full Patentees: Biomaterial Univers.; Teijin KK.

The medical fibrous material is composed of a copolymer of 55-95 mol.% epsilon-caprolactone units and 45-5 mol.% of lactide units. The material pref. has an elasticity recovery rate, ER50, or at least 80% (ER50 means the elasticity recovery rate at 50% elongation). The fibre pref. has 0.01-60 vol.% of fine pores (excluding the hollow part of hollow thread, if the thread included).

USE/ADVANTAGE - The material has good elastic characteristics, such as elongation and elasticity recovery rate, and good bioaffinity and biodegradability. When used as suturing thread, it allows the wounds to be fastened by moderate tension, being esp. effective for suturing soft tissues. When processed into knitting, it is available as a material for tying organs. Being biodegradable, it does not need to be removed. (6pp Dwg.No.0/3)

A(5-E2, 9-A, 9-A5, 12-S5K, 12-V3) D(9-D) F(1-D4, 4-E4)

© 1990 DERWENT PUBLICATIONS LTD.

128, Theobalds Road, London WC1X 8RP, England
US Office: Derwent Inc., 1313 Dolley Madison Boulevard,
Suite 303, McLean, VA22101, USA
Unauthorised copying of this abstract not permitted.

19日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

[®]公開特許公報(A) 平2-119866

SInt. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)5月7日

A 61 L 15/16 17/00

6971-4C

A 61 L 15/01 6779-4C

審査請求 未請求 請求項の数 3 (全6頁)

⑤発明の名称 医療用機維状物

> 昭63-271026 创特 題

> > 俉

魯出 願 昭63(1988)10月28日

個発 明 者 江 見 慎

大阪府茨木市耳原3丁目4番1号 帝人株式会社繊維加工

研究所内

個発 明 者 Ш \blacksquare 浩

大阪府茨木市耳原3丁目4番1号 帝人株式会社繊維加工 研究所内

@発明者 筏 袋

京都府宇治市五ケ庄広岡谷2-182

人 @発 明 者 玄 丞 烋

京都府宇治市小倉町天王24-8

切出 願 帝人株式会社 人 勿出 顧 人

大阪府大阪市東区南本町1丁目11番地

株式会社パイオマテリ

京都府京都市南区東九条南松ノ木町43番地の1

アル・ユニパース

砂代 理 人 弁理士 前田 純博

最終頁に続く

明 **糸田**

1. 発明の名称

医療用繊維状物

- 2. 特許請求の範囲
- (1) 繰り返し単位として、 ε カプロラクトン単 位55~95モル%, ラクチド単位45~5モル%と からなる共重合体から形成されてなることを特 徴とする医療用職雑状物。
- (2) 弾性回復率(ER₅₀)が少くとも80%である 請求項(1) 記載の医療用繊維状物。

[但し、ER₅₀は50%伸張時の弾性回復率。]

- (3) 繊維中に微細孔を0.01~60体積%(但し、中 空繊維における中空部は除く)含有する請求項 (1) 又は請求項(2) 記載の医療用繊維状物。
- 3. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は、 ε - カプロラクトンとラクチドとの 共重合体から形成されてなる医療用繊維状物に関 する。さらに詳しくは、良好な生体親和性、生体

- 1 -

分解吸収性を有し、かつ弾性回復性能が優れてい て、外科用縫合糸、創傷被覆材、補てつ材、人工 血管等の医療用材料として好適に用いられる医療 用繊維状物に関する。

<従来技術>

ポリラクチドは水の存在下で比較的容易に加水 分解を受け、生体内でも加水分解され吸収される ことから、医療用材料への利用が検討され一部の ものは実用化されている。

例えば、特公昭41-2734 号公報にはポリラクチ ドからなる健合糸,特公昭45-31696身公報にはラ クチドを主体とする共単合体からなる鍵合系、特 開昭52-84889号公報にはポリラクチドとポリグリ コライドの混合物からなる縫合糸が開示されてい る。さらに、少量のラクチドと多量のグリコライ ドとからなる共重合体も公知であり、鍵合糸とし て実際に広く使用されている。

一方、ポリーモーカプロラクトンは室温では比 較的高い硬度を有し、かつ軟化点が低いという特 性を有しているので、医療用ギブス等の材料とし

- 2 - .

•

て幅広く用いられている。また、生体内でも加水分解され吸収される性質も有しているため、例えば特開昭62-164743 号公報。米国特許第4148871号に、薬剤を体内で持続的に配給するためのデバイスへの使用が開示されている。

さらに、モーカプロラクトンとラクチドとからなる共重合体を医療用材料に使用することも、例えば特開昭53-145899 号公報にラクチドを主体とする共重合体からなる外科用医療用材料がまた特裏昭60-501217 号公報にはモーカプロラクトンを主体とする共重合体を炭素繊維にコーティングした人工靱帯が開示されている。

しかしながら、これらの先行技術の開示している医療用繊維状成形物は、ラクチド単位及び体とする(共)重合不証を主体とするのが大部分であり、これらので表であるものが大部分であり、これもので表であるしく弾性回復性能も劣ったも比較のであると、生体内での加水分解速度もあった。 唯一とまた、生体内でのかりが見るものが開示されてロラクトンを主体とするものが開示されてロラクトンを主体とするものが開示されて

- 3 -

カプロラクトン単位55~95モル%・ラクチド単位45~5 モル%とからなる共重合体から形成されてなることを特徴とする医療用棋維状物である。

本発明で用いられる ε-カプロラクトンとラクチドとの共重合体は、従来公知の方法により得る

いる特表昭60-501217 号公银でも、炭素磁粧への コーティング剤として開示されているにすぎない。

なお、柔軟性及び弾性回復性能を有する医療用 機雑状成形物としては、例えば特開昭55-26984号 公報。特開昭55-101266 号公報等にポリエステル エラストマーを用いた健合系が開示されているが、 このものはまったく生体分解吸収性を示さない。 <発明の目的>

本発明の目的は、上記の如く従来のものに欠如していた、生体親和性。生体分解吸収性及び良好な弾性回復性能を併せ持った医療用繊維状物を促供することにある。

<発明の構成>

本発明者らは、上記目的を達成すべく鋭意研究を行った結果、モーカプロラクトン単位を主体としたラクチド単位との共単合体を用いることにより、生体関和性、生体吸収性、弾性回復性能等を同時に有する繊維状物が得られることを知り本発明に到達した。

'すなわち本発明は、繰り返し単位として、ε-

次に、このようにして得られた共選合体から観 維状成形物を製造する方法は、特に限定する必要 はなく、従来から公知の方法をそのまま利用でき る。すなわち、従来より繁用されているオリフィ ス型溶融紡糸法でも、溶媒を用いた湿式紡糸法。 乾式紡糸法でも容易に製造できる。この際用いる

- 5 -

溶媒としては、クロロホルム、テトラハイドロフラン、塩化メチレン、トリクロロエチレン・ジオキサン、ペンゼンおよびトルエンなどを好適例としてあげることができ、これらは、単独で使用してもよいし2種以上を混合して用いてもよい。溶液のポリマー濃度は、5~40%の範囲が適当であり、10~30%の範囲が特に好ましく、凝固液としては低級アルコール、特にエタノールが好ましく用いられる。

また、特公昭49-18508号公報に提案されている、 ガスを溶融したポリマー内に混練した後押出して 網状の繊維状成形物を得るパーストファイバー法 でも、特開昭58-91804号公報に提案されている、 口金部を金網状のメッシュ構造にし、通電加熱し ながら繊維状成形物を得る方法、特開昭59-144607号公報に提案されている、ポリマー粉体か ら圧縮成形し次いで瞬間的に溶融して繊維化する 方法、さらには、本発明者らの一部が先に特願昭 62-327433 号公報にて提案した方法によっても容 易に繊維化できる。

- 7 -

の形態として使用に供する。

またフィラメントの場合では、鍵合糸用として はそのまま使用するが、用途によって模額物の形 態、さらには組み紐等の形態に加工する。

本発明における繊維状物は、前述した繊維状成形物だけでなく、使用に供するため各種形態に加工したものをも含むものである。

なお、繊維の断面形体に就いても限定する必要はなく、用途に応じて、円形状、三角状、不規則 形状等任意に選択できるし、また中実のみならず 中空であってもよい。

かくして得られる繊維状物を構成する繊維の弾性回復性能は、通常弾性回復率ER 50が少くとも80%であることが好ましく、ER 100 が少くとも60%であることが特に好ましい。ここでER 50 およびER 100 とは、各々50%、100 %伸長させた時の弾性回復率である。かかる弾性回復性能に良好な本発明の繊維状物は、例えば縫合系として使用すれば偏口を適度な抗張力でしめつけることが可能であり、やわらかい組織の縫合に特に好適に

これらの中でも、本発明で用いられる共館合体 は溶融時の熱安定性が疑して低いので、良好な物 性を有する繊維状成形物を得るには、湿式紡系法。 特開昭59-144607 号公報。特願昭62-327433 号公 報提案の方法が好ましい。特に継度の大きいモノ フィラメントを製造するには、特開昭59-144607 号公報及び特願昭62-327433 号公報に提案の方法 が好ましい。

このようにして形成された繊維状成形物は、フィラメント状、ステープルファイバー状・不様布状等任意の形態で使用に供することができるが、これらは使用の目的に応じて、さらに延伸・熱処理, 紡糧機等により任意の形態に加工する。

例えばステープルファイバーで使用する場合、押し込み捲縮法。ギヤ捲縮法等従来公知の方法で5~25ヶ/25mmの捲縮を付与し、20~100mmの機 雑長とするのが好適である。このステープルファイバーは、通常の紡績工程を通して紡績系となし、編織して織物。編み物の形態に加工するか、あるいは、ウエブ・乾式不織布、湿式不織布等の任意

- 8 -

用いることができる。創傷被覆材として使用すれば、創傷部の伸縮に追従しやすいため、フィット 性の良好な被覆材とすることができる。

また本発明の医療用繊維状物は、前記成形方法を選択することにより、緻密な構造とすることもまた内部に微細な空孔を有する多孔質にすることも任意に可能であり、用途にあわせて適宜選択することができる。特に微細孔を0.01~60体積%(気孔率、但し通常の中空繊維における中空孔は除く)有する多孔質繊維は、例えばその空孔に抗菌剤、抗炎症剤等の薬剤を含浸させて、薬剤制御放出用デバイスとして使用することも可能であり、好ましい。

<発明の効果>

本発明の医療用繊維状物は、従来の例えばポリラクチドから得た繊維成形物と比較して、伸度、弾性回復率が高いといった弾性的性能が優れる特徴を有すると同時に、生体親和性、生体分解吸収性といった性能をもあわせ有している。かかる特性ゆえに、前述したように縫合糸として使用すれ

- 10 -

- 9 -

LE4)

ば、毎口を適度の抗張力でしめつけることが可能となり、柔い組織の縫合に非常に使れた性能を発揮することになる。また、例えば、ニット状に加工すると、臓器を縛る材料としても使用できる。 更には、生体分解吸収性であるために、傷が治癒した段階で除去する必要がないといった特徴を有している。

< 実施例 >

以下実施例をあげて本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらに何等限定を受けるものではない。

なお、各特性は、下記の方法によって測定した。 (a) 1%モジュラス

長さ2cmの試料を100 %/分の速度で伸長して、1%伸長させた時の応力(F)gを測定し、次式によって算出した。

1%モジュラス

圧下180 ℃で5時間壁合反応を行ない、GPCで割定した分子量が20万のεーカプロラクトンとした分子量が20万のεーカプロラクトンとれた共産合体を再結晶法により精製した後、塩化メチレンに溶解させポリマー濃度15 wtxのドープを行た。これを、0.3mm φ×10ホール・レクロー2.5の口金からエタノール凝固液中に連続的に押出のいて発張状態で100 ℃真空下、16時間が出来を延伸出来で緊張状態で100 ℃真空下、16時間アニールを行なった。得られたフィラメント状機種の物性は、1%モジュラス=0.5g/de ,単統デニール=1.8de ,強度=2.4g/de ,伸度=150%・ER50=98%,ER100 =95%であった。

実施例2

実施例1で用いたと同じを一カプロラクトンとラクチドの共重合体を用い、持額昭62-327433 号公報の実施例1で用いられているのと同一の溶啟紡糸装置(第1図、第2図)を用いて、次の条件で押出し7500deの未延伸モノフィラメントを得た。

(但し、Dは試料のデニール)

(b) 強度, 伸度

長さ2cmの試料を100%/分の速度で伸長し、 破断時の強度、伸度を測定した。

(c) 彈性回復率

及さ2cmの試料を100 %/分の速度で伸長し、50%(100 %)伸長接直ちに100 %/分の速度で伸び置りまで戻し、次いで直ちに再度100 %/分の速度で伸長した時の応力発生時の伸び置え50 (100 を到定する。ER50 (ER100)は次式より算出した。

ER50 (ER100)

実施例1

εーカプロラクトン80重量部とL-ラクチド20 重量部とをオクチル酸スズ0.03重量部とラウリル アルコール0.01重量部の存在下で、10-3 mmHgの減

- 12 -

ピストン圧 200 Kg/cm^2 , シリンダー予熱温度 100 C , ポリマー供給量 0.2g/分,圧縮と開放の比 1:1 , 紡糸口金温度 170 C (0.7V, 150Aで通電加熱 , ポリマーは瞬間的 (約5秒) に加熱されて溶融する) この未延伸系を70C の熱プレートを用いて 9倍に延伸した。得られたモノフィラメントの物性は、1%モジュラス=0.2g/de , 単度 C に C に C が C の物性は、1%モジュラス=0.2C の C が C に C に C が C に C に C が C に C

実施例3

ε-カプロラクトンとしーラクチドの割合が70 重量部,30重量部とする以外は実施例1と同様に して分子量が22万の共重合体を得、これから紡糸 延伸しマルチフィラメントを得た。その際延伸温 度は70℃,延伸倍率は9.0倍とした。得られたフィラメントの性能は、1%モジュラスー1g/dé, 単糸デニールー3.7de,強度=3.2g/de,伸度= 105%,ER50=85%,ER100=70%であった。

- 14 -

爽施例4

お糸口金として中空繊維用の口金を使用し、中空部に口金からエタノールを注入しながら紡糸をる以外は、実施例1と同様にして未延伸中空糸を存た。これを、さらに65℃下2倍に延伸し、真空乾燥中で60℃下12時間乾燥して中空糸を得た。この繊維の断面図を模式的に第3図に示す。これから明らかなように、中空糸の繊維内部は多孔質で微細孔が多量に存在していた。またこの中空糸の物性は、1%モジュラスー0.3g/de 、単糸デニールー32de、強度ー0.8g/de 、伸度ー150 %・ER50ー93%、ER100ー90%、気孔率は10%であった。

比较例1

 ε - カプロラクトン20重量部,L - ラクチド80 重量部とする以外は実施例1と同様に、重合,紡 糸,延伸(但し延伸倍率は8倍)し、マルチフィ ラメントを得た。得られたフィラメントの物性は、 1%モジュラスー20g/de,単糸デニール=2.3de 。

- 15 -

強度=5g/de. 伸度=25%と弾性性能に劣ったものであった。

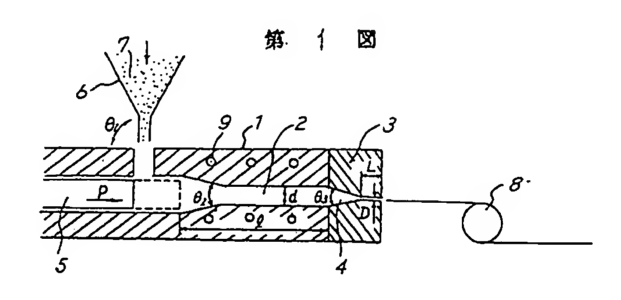
実施网5

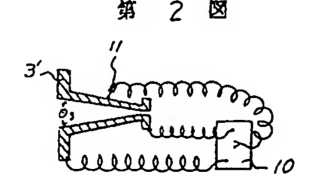
 $\varepsilon-$ カプロラクトンとしーラクチドの割合が85 重量部、15重量部とする以外は実施例1と同様に して、分子量16万の共重合体を得、これから訪系 ・延伸によりマルチフィラメントを得た。その際 延伸温度は70℃、延伸倍率は12倍であった。得ら れたフィラメントの性能は、1%モジュラスー 0.4g/de 、単系デニールー2.3de 、伸度=2.0g/de、伸度=130%、 $ER_{50}=92$ %、 $ER_{100}=85$ %であった。

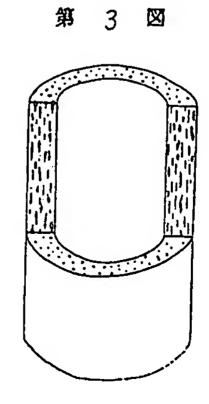
4. 図面の簡単な説明

第1図は実施例2で使用した連続溶融紡糸装置の概略図、第2図は同じく実施例2で使用した連続溶融紡糸装置の紡糸口金部の概略図、第3図は実施例4で得られた中空糸の断面を模式的に表わした図である。

- 16 -







4-E4)

第1頁の統き		
DInt. Cl. 5	識別記号	庁内整理番号
A 61 L 27/00	Y	6971—4C
C 08 G 63/18 D 01 D 4/02	NLZ	6971—4 C 6904—4 J
D 01 F 6/62	303 305 A	8521-4 L 6791-4 L 6791-4 L
	3 0 3 A	6/91-4L

(54) LIGATION DEVICE

(11) 5-42161 (A) (43) 23.2.1993 (19) JP

(21) Appl. No. 3-205935 (22) 16.8.1991

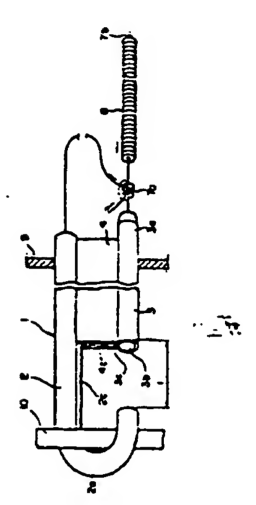
(71) OLYMPUS OPTICAL CO LTD (72) KOJI KANBARA

(51) Int. Cls. A61B17/12

The second second

PURPOSE: To facilitate an operation and to decrease the burden on a patient by constituting the above device in such a manner that even the ligating section having the difficulty in looping can be easily ligated from the outside of the body.

CONSTITUTION: After a curved part 2a at the front end of an introducing part 2 is detained to the ligating section 10, a soft introducing body 6 is inserted into the introducing passage of the introducing part 2. Yarn for ligation is inserted and detained via a knot 7b into the introducing body 6 and is guided to the introducing passage. This yarn bypasses the object section 10 by the curved part 2a and its front end projects to be inserted into a receiving passage 3b, from which the yarn is led out to the outside. The projected introducing body 6 is removed in this way. The loop of the yarn for ligation for the section 10 is gradually narrowed when the loop part 7 for yarn knotting returns to the object section 10 side at the rear end of the introducing body 6. The object section 10 can be ligated from the outside of the body by relatively pulling the yarn for ligation.



特開平5-42161

(43)公開日 平成5年(1993)2月23日

(51) Int.Cl.⁵

識別記号 庁内整理番号

技術表示箇所

64; 110 17 A 6 1 B 17/12

7720-4C

(11) 5-42161 (A) (43: 23.2.1993 (19) JP

(21) Appl. 440. a-205935 (22) 16.5..991

Gir in. to America.

- :: ・: 審査請求 未請求 請求項の数1(全 5 頁)

平成3年(1991)8月16日

(71)出願人 000000376

オリンパス光学工業株式会社

東京都渋谷区幡ケ谷2丁目43番2号

(72)発明者 神原 浩司

東京都渋谷区幡ケ谷2丁目43番2号 オリ

ンパス光学工業株式会社内

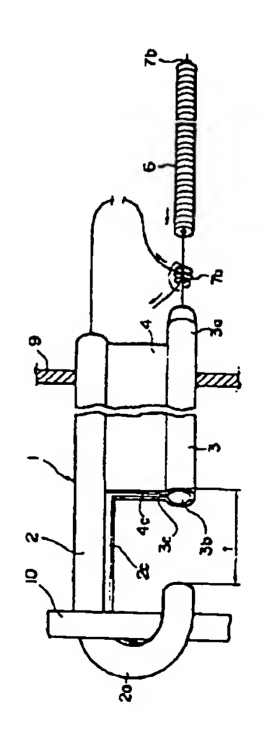
(74)代理人 弁理士 伊藤 進

(§4)【発明の名称】 結紮装置

(57)【要約】 (修正有)

【目的】 ループをかけることが困難な結紮対象部位で も体外から簡単に結紮できるようにして、手術を容易に し、患者にかかる負担を軽減する。

結紮対象部位10に導入部2先端の屈曲部2 【構成】 aを掛止後、導入部2の導入通路に軟性導入体6を挿通 する。導入体6には結び目7bを介して結紮用糸が挿通 掛止されており、導入通路にガイドされ、屈曲部2aに よって対象部位10を迂回し、その先端から突出し、受 容通路3bに挿入されて体外へ導出される。これにより 突出された導入体 6 を抜き、糸結び用ループ部 7 a を導 入体6の後端で対象部位10側へ押戻ると、結紮用糸の 対象部位10に対するループが次第に挟められ、相対的 に結紮用糸を引くことで、対象部位10を体外から結紮 することができる。



【請求項1】 先端に結紮対象部位を迂回する屈曲部を 設け内部に軟性導入体を上記屈曲部の先端面方向へ導く 導入通路を設け上記結紮対象部位に面する側に上記導入 通路に沿い且つこの導入通路に連通する導入側スリット を設けた導入部、およびこの導入部の上記屈曲部の先端 面の延長上に配設し内部に上記屈曲部の先端面から導出 する上記軟性導入体を導く受容通路を設け上記導入側ス リットの対向面に上記受容通路に運通する受容側スリッ トを設けた受容部を有する結紮装置本体と、

上記軟性導入体に挿通するとともに一端に上記軟性導入 体に対して掛止離脱自在な掛止部を有し他端に糸結び用 ループ部を有する結紮用糸とを備えていることを特徴と する結紮装置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、結紮用ループを掛止す ることが困難な胆嚢管などの結紮対象部位を結紮するの に便利な結紮装置に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、開腹手術に代わり腹部に複数個の 孔を開け、この孔から腹腔内に硬性鏡や処置具を挿入し て胆嚢などを摘出する手術が行われるようになってき た。この場合、胆嚢を摘出する手術であれば、胆嚢を摘 出する前に、まず、この胆嚢と胆管とを繋ぐ胆嚢管を結 な、除去する必要がある。

【0003】従来、結紮対象部位を結紮する手段として は、例えば特開昭55-94247号公報、あるいは、 実公昭52-42627号公報に開示されているよう に、結紮用糸をループ状に形成し、ポリープなどの患部 の根元を引き縛り除去するようにしたものが多い。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】しかし、この先行技術 に開示された発明では、ループを通すことの出来ない胆 **癌と胆管とを繋いでいる胆嚢管など体腔内の管状臓器を** 除去する手術には採用することが出来ず、汎用性に問題 がある。

【0005】この対策として、複数の処置具を用い、結 紫用糸を上記胆嚢管などの結紮対象部位上を周回させる ことで、結紮することも考えられるが、個々の処置具を 40 巧みに操作しなければならず、操作が複雑で熟練を必要 とするため手術が長くなり、患者に多大な負担を与えて しまう問題がある。

【0006】本発明は、上記事情に鑑みてなされたもの で、ループをかけることが困難な結紮対象部位でも簡単 に結紮することができて、手術が容易になり、患者の負 担を軽減することのできる結紮装置を提供することを目 的としている。

[0007]

【課題を解決するための手段】上記目的を達成するた。50 置の斜視図、図4は結紮対象部位を結紮した状態の結紮

会部位を正向する日本の大学 (Production) 団する屈曲部を設け内部に軟性導入体を上記屈曲部の先 竭面方向へ導く導入通路を設け上記結紮対象部位に面す る側に上記導入通路に沿い且つこの導入通路に連通する 導入側スリットを設けた導入部、およびこの導入部の土 配屈曲部の先端面の延長上に配設し内部に上記屈曲部の 先端面から導出する上記軟性導入体を導く受容通路を設 け上記導入側スリットの対向面に上記受容通路に連通す る受容側スリットを設けた受容部を有する結紮装置本体 10 と、上記軟性導入体に挿通するとともに一端に上記軟性 導入体に対して掛止離脱自在な掛止部を有し他端に糸結 び用ループ部を有する結紮用糸とを備えているものであ

[0008]

【作 用】上記構成において、まず、結紮装置本体に設 けた導入部先端の屈曲部を結紮 対象部位 1 掛け、次い で、この導入部の内部に有する導入通路に軟性導入体を 挿通する。

【0009】この軟性導入体には、一端に掛止部を有す 20 る結紮用糸が挿通されており、この軟性導入体を上記導 入通路に沿って挿入すると、上記結紮用糸が上記掛止部 を介して上記軟性導入体とともに導入通路内を移動す る。

【0010】そして、上記屈曲部の先端から導出した上 記軟性導入体を、上記屈曲部の先端面の延長上に配設し た受容部の受容通路へ導き、上記結紮用糸の他端に有す る糸結び用ループ部に遊挿するとともに、この受容通路 から引出す。

【0011】次いで、この糸結び用ループ部を上記結紮 用糸に緊縛した後、上記結紮用糸を引くとともに、上記 **軟性導入体を上記屈曲部側へ押し戻す。すると、上記結** 紮用糸が上記導入部の導入側スリットと上記受容部の受 容側スリットとを抜けて上記結紮対象部位にループを作 り、また、結紮用糸の糸結び用ループ部が上記結紮対象 部位側へ移動して、上記ループを次第に狭めて結紮対象 **部位を結紮する。**

【0012】その後、上記軟性導入体と上記結紮装置本 体とを体外に取出し、上記結紮対象部位を結紮した結紮 用糸の残余部分を切断して結紮を完了する。

【0013】結紮対象部位の結紮を体外からの操作で行 うことができるので、ループを通すことの出来ない体腔 内の管状臓器でも容易に結紮することができる。

[0014]

【実施例】以下、図面に基づいて本発明の実施例を説明 する。

【0015】図面は本発明の一実施例を示し、図1は体 腔内に挿入した結紮装置の斜視図、図2は結紮装置本体 に軟性導入体を挿入した状態の結紮装置の斜視図、図3 は結紮装置本体から軟性導入体を引抜いた状態の結紮装

装置の斜視図、図5は結紮装置本体の斜視図、図6は図5のV1-V1断面図、図7は図5のV1-2V11 断面図、図7は図5のV12-2V11 断面図、図8は結紮部材の側面図である。 100161 図中の符号 1は結紮装置本体で、導入解2と受容部3と隔壁4とからなり、この導入部2が金属パ

イブを「型に曲げて形成されており、先端の屈曲部2aの先端面が上記導入部2の手元側に平行する方向へ指向されている。また、この屈曲部2aの先端面の延長上に上記受容部3が配設されている。

【0-017】この受容部3が上記導入部2と等しい径の 10 金属パイプで形成されており、この受容部3と上記届曲 部2aの先端面との間が、結紮対象部位10を通過させ るに充分な間隙 t を有している。なお、この結紮対象部 位10が胆嚢と胆管とを繋いている胆嚢管であれば、上 記間隙 t は10 m程度である。

【0018】また、上記導入部2の内部の導入通路2bと上記受容部3の内部の受容通路3bとが、後述する軟性導入体6を挿通ガイドするに充分な径を有している。

【001·9】上記導入部2の基部と上記受容部3とが上記隔壁4を介して連結されており、また、この受容部3の手元側には突部3aが一体に突設形成されている。

【0020】一方、上記導入部2の上記結紮対象部位10に面する側に、上記導入通路2aに連通し、且つ、上記軟性導入体6の直径よりも小さい幅の導入側スリット2cが上記導入通路2aに沿い全長に亘って形成されている。さらに、上記受容部3の上記導入部2に対向する側の面に上記導入側スリット2cと同じ幅の受容側スリット3cが形成されている。

【0021】さらに、上記隔壁4に、上記両スリット2 c, 3c間を連通する連通路4cが形成されている。

【0022】また、符号5は結紮部材で、この結紮部材5が、上記軟性導入体6と、この軟性導入体6に挿通自在な結紮用糸7と、この結紮用糸7を巻回し、その端部をループ内に通して糸結び用ループ部7aを形成するループ受部材8とからなっている。

【0023】上記軟性導入体6は上記導入部2の全長より少なくとも2倍以上の長さを有する金属コイルで出来ている。また、上記結紮用糸7は上記軟性導入体6よりも長く、一端に軟性導入体6の内径よりも大きい掛止部である結び目7bが形成されている。さらに、上記ループ受部材8が上記受容部3の手元側に突設形成した突部3aに嵌合自在な内径を有している。

【0024】なお、符号9は体壁である。

【0025】(作用)次に、上記構成による実施例の作用について説明する。

【0026】まず、図8に示すように、予め結紮用糸7を軟性導入体6に挿通し、この軟性導入体6の先端から突出した結紮用糸7の一端に上記軟性導入体6の先端に掛止する結び目7aを形成する。また、この結紮用糸7の他端をループ受部材8に巻回しその端部をループ内に

通して糸結び用ループ部7aを形成しておく。 【0027】でして、体壁9に孔を開け、結紮装置本体1を腹腔内に挿入し、この給紮装置本体1の導入部2と受容部3との間の間隙 tを介して結紮対象部位(例えば、胆嚢管)4を上記導入部2の屈曲部2aの内径側へ導く(図1の状態)

【0028】次いで、上記受容部3の手元側に一体形成した突部3aに上記ループ受部材8を嵌合し、また、上記軟性導入体6の先端側(結紮用糸7の結び目7aが掛止されている側)を上記導入部2の導入通路2bに手元側がら挿入する。

【0029】すると、上記軟性導入体6が上記導入部2 bにガイドされて先端の屈曲部2aの方向へ導かれ、同時に、この軟性導入体6に結び目7aを介して掛止する 結紮用糸7が同方向へ導かれる。

【0030】そして、上記軟性導入体6を更に挿入すると、この軟性導入体6の先端が上記屈曲部2点によりUターンされて、この屈曲部2aの先端面から突出され、間隙 tを経て上記屈曲部2aの先端面に対向する受容部3の受容通路3bに挿入され、この受容部3の手元側から体外へ導出される(図2の状態)。

【0031】次いで、この軟性導入体6を上記受容部3の手元側から上記結紮用糸7が露呈するまで引出す。その後、上記ループ受部材8を上記受容部3の突部3aから取外し、また、このループ受部材8に巻回して形成した上記結紮用糸7の糸結び用ループ部7aをループ受部材8から抜取る(図3の状態)。

【0032】そして、この結紮用糸7の糸結び用ループ部7aを図3の矢印の方向へ強く引くいて、この糸結び30 用ループ部7aを緊縛する。その後、上記結紮用糸7の結び目7bを把持し、上記軟性導入体6を図3の矢印方向へ押込む。

【0033】すると、上記結紮用糸7の糸結び用ループ部7aが上記軟性導入体6の後端面に押圧されて結紮対象部位10の方向へ移動するとともに、結紮用糸7が結び自7bの方向へ相対的に引かれ、上記結紮用糸7の上記結紮対象部位10を結紮するループが次第に映められる。

【0034】そして、上記軟性導入体6の後端面が結紮 40 ,対象部位10に当接したら、上記結び目7bを引き、相 対的に軟性導入体6を押して、上記結紮対象部位10を 結紮する(図4の状態)。

【0035】その後、軟性導入体6、および、結紮装置本体1を体外に取出して結紮対象部位10の結紮を完了する。

【0036】なお、上記結紮対象部位10を結紮した結 禁用糸7の残余部分は周知のハサミ鉗子(図示せず)な どで切断する。

倒止する結び目で10037】なお。本発明は上記実施例に限るものではの他端をループ受部材 10037】なお。本発明は上記実施例に限るものではの他端をループ受部材 10037】なお、格紮装置本体 114金属に限らず、プラス

チックなどの樹脂を素材にしたもであってもよく、ま た。数性導入体 6 は金属コイルに限らず、樹脂製コイル。あるいは、樹脂製チューブであっても良い。

【発明の効果】以上、説明したように本発明によれば、 ループをかけることが困難な結紮対象部位でも体外から 簡単に結紮することができ、手術が容易になり、患者に かかろ負担を経滅することができるなど優れた効果が奏 される。

【図面の簡単な説明】

【図1】体腔内に挿入した結紮装置の斜視図

【図2】結紮装置本体に軟性導入体を挿入した状態の結 **紮装置の斜視図**

【図3】結紮装置本体から軟性導入体を引抜いた状態の 結紮装置の斜視図

【図4】結紮対象部位を結紮した状態の結紮装置の斜視

【図5】結紮装置本体の斜視図

【図6】図5のVI-VI断面図

2…導入部

2 a…屈曲部

2 b ... 導入通路

2 c…導入倒スリット

10 3 … 受容部

。3.b…受容通路

3 c…受容側スリット

6…軟性導入体

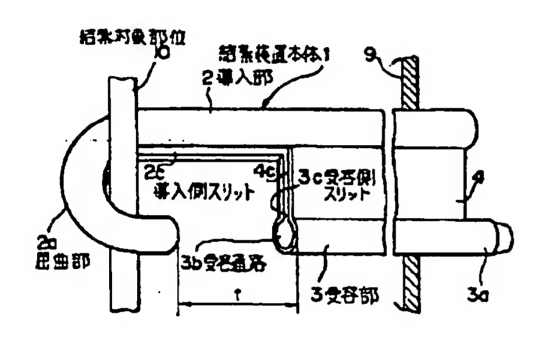
7…結紮用糸

7 a…糸結び用ループ部

7 b…掛止部

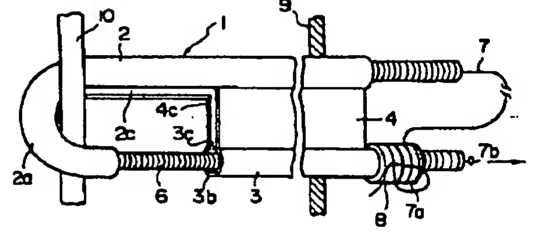
10…結紮対象部位

【図1】

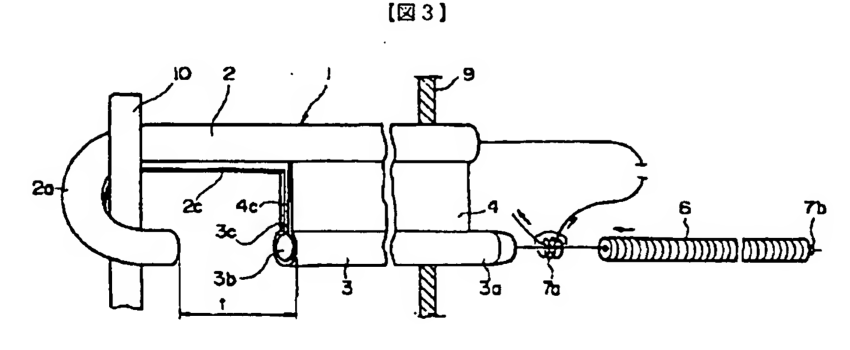


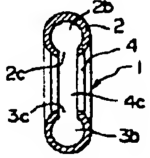


[図2]



[図6]





[図7]

